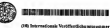
#### (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Riteo



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 28. August 2003 (28,08,2003)

WO 03/070772 A1

Veröffentlicht:

eintreffen

(51) Internationale Patentklassifikation?: C08B 31/00, (81) Bestimmungsstaaten (nationali: AE. AG. AL. AM. AT. A61K 31/718, 47/36 AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, BC, HE, ES, FL GB, GD, GE, (21) Internationales Akteuzeichen: GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR. PCT/EP03/01716 KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, (22) Internationales Anmeldedatum: SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

20. Februar 2003 (20.02,2003) (25) Einreichungssprache: Deutsch (84) Bestimmungsstraten (regional): ARIPO-Patent (GH. (26) Veröffentlichungssprache: Dentsch

(30) Angaben zur Priorität: 102.07.072.5 20. Februar 2002 (20.02.2002) DE (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme Erktirung gemäß Regel 4.17: YOU US): SUPRAMOL PARENTERAL COLLOIDS

GMBH [DE/DE]; Industriestrasse 1-3, 61191 Rosbuch-Rodheim (DE).

(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmeider (mar für US): SOMMERMEYER. Klaus (DE/DE); In der Laubech 26, 61191 Rosbach v.d.H. (DE).

(74) Anwillte: LUDERSCHMIDT, Wolfgang usw.; John-F. Codes and Abbreviations") am Anjung yeaer regularen Ausgabe Konnedy-Strasse 4, 65189 Wiesbaden (DE). der PCT-Gazette verwieren

GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT. BE. BG. CH. CY. CZ. DR. DK, EE, ES, FL FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NI. PT, SE, SL SK, TR), OAPI-Patent (BR, BJ, CR, CG, CT, CM, GA, GN, GO, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

- Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

 mit internationalem Recherchenbericht vor Ablauf der f
ür Änderungen der Anspr
üche geltenden

Frist, Veröffentlichung wird wiederholt, falls Anderungen Zur Erklärung der Zweibschstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guldance Notes on

(54) Title: STARCH DERIVATIVES, STARCH ACTIVE SUBSTANCE CONJUGATES, METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF AND THEIR USE AS MEDICAMENTS

(54) Bezeichaung: STÄRKEDERIVATE, STÄRKE-WIRKSTOFF-KONJUGATE, VERFAHREN ZU HERER HERSTELLUNG UND THRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL

to their use as medicaments.

(57) Abstract: The invention relates to starch derivatives of formula (I), in which: X represents a bromine or iodine atom, R\* represents a straight-chain or branched alkyl group, anyl group or analtyl group, and; R-CO-represents an oxidized substituted or stituted starch radical that is oxidized on the reducing terminal group to form a carboxylic acid. Starch derivatives of formula (I) can selectively couple to active substances containing SH groups and have a prolonged half-life period in the human body, The invention also relates to coupling products of compound (I) with active substances, to methods for the production thereof, and

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Stärkederivate der Formel (I), wobei X ein Brom oder Iodatom bedeutet, R\* eine geradkenige oder verzweigte Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe bedeutet und R-CO- einen oxidierten substituierten oder unsubstitulerten Stärkerest bedeutet, der en der reduzierenden Endgruppe zu einer Carbonskure oxidiert ist. Stärkederivate der Pormel (I) lassen sich selektiv an SH-Grappen sorhaltende Wirkstoffe koppeln und besitzen eine verlängerte Halbwertszeit im menschlichen Körper. Ausserdem betrifft die Erfindung Kopplungsprodukte der Verbindung (I) mit Wirkstoffen, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel.

WO 03/070772 PCT/EP03/01716

# Stärkederivate, Stärke-Wirkstoff-Konjugate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel

Die vorliegende Erfindung betrifft Stärkederivate, Konjugate aus solchen Stärkederivaten mit Mirkstoffen und ein Verfahren zu ihrer Herstellung. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung der Stärke-Wirkstoff-Konjugate als Arzneimittel.

Die Konjugation von pharmazeutischen Wirkstoffen wie therapeutischen Proteinen, Antihiotika, Nukleinsäuren, Cytokinen oder Hocmonen mit Polyethylenglycol-Derivaten ("Fegylierung") ist eine weit verbreitete Methode (Francis G. E. et al., Polyethylene glycol modification in tumor tageting and cytokine therapy., J. Drug Targeting (1995), 3: 321-340). Damit werden beispielsweise an sich wasserunlösliche Wirkstoffe in lösliche Derivate umgewandelt, die dann in die Blutbahn appliierbar sind.

Weiterhin ist es möglich, durch die Kopplung von Polyethylenglycol-Derivaten das Molekulargewicht von Wirkstoffen so zu erhöhen, dass die Filtration über die Niere nicht mehr möglich ist, d.h. dass die sogenannte Nierenschwelle überschritten wird und so die Flasma-Halbwertszeiten solcher Derivate erheblich im Vergleich zu den unkonjugierten Wirkstoffen verlängert werden. Darüber hinaus lassen sich durch die Kopplung mit Polyethylenglycol-Derivaten die Antigenität von z.B. Proteinen nicht menschlichen Ursprungs reduzieren, die ansonsten zu immunologischen Nebenwirkungen bei der Applikation führen würden.

Polyethylenqlycol (PEG) hat jedoch den Nachteil, dass es ein nicht metabolisierbares Molekül ist und mit diesem derivatislerte Proteine auch zur Vakuolisierung der Niere führen können. Daher ist es von besonderem Interesse, Derivatislerungen von Wirkstoffen mit metabolisierbaren Folymeren durchurdhren, deren Abbau im Körper vorrugsweise steuerbar ist. Ein geeignetes Molekül hierfür ist Hydroxyethylstake (HES), welche als Plasmaexpander in verschiedenen molekularen Spezifikationen seit langem breit eingesetzt wird (DE 196 28 705 Al).

HES weist auch bei Applikation in sehr hohen Dosen nur sehr selten und in sehr geringem Umfang Nebenwirkungen auf, verglichen mit anderen Plasmaexpandern, wie z.B. Gelatine-Derivaten oder Dextranen, oder auch Hunnanalbumit.

Ein weithin ungelöstes Froblem bei der Derivatisierung von Wirkstoffen ist jedoch die selektive Ambindung des Wirkstoffs an den Träger. Bei Proteinen ist es beispielsweise wünschenswert, die Kopplung an einen Träger in ausrelchender Emtfernung vom reaktiven Zentrum oder vom Rezeptor durchzuführen. Ansonsten kann die Aktivität herabgesetzt oder zerstort werden.

De 196 28 705 Al beschreibt ein Verfahren zur Anbindung von Hämoglobin an Hydroxyethylstärke. Allerdings findet die Anbindung relativ unselektiv über die zahlreichen freien Aminogruppen des Hämoglobins statt.

In Anhetracht des diskutierten Standes der Technik lag der Erfindung die Aufgabe zugrunde, Stärkederivate zur Verfügung zu stellen, die möglichst selektiv an einen Wirkstoff binden.

Ferner sollte ein solches Stärkederivat so beschaffen sein, dass eine möglichst quantitative Ambindung eines Wirkstoffes durch kovalente Bindung an dieses Stärkederivat stattfinder

Der Erfindung lag weiterhin die Aufgabe zugrunde, Stärkederivate zur Verfügung zu stellen, deren Abbauverhalten im Organismus steuerbar ist. Insbesondere sollten die Stärkederivate derart beschaffen sein, dass sie die Nierenschwelle nicht passieren können und eine schnelle Ausscheidung verhindert wird. Im Ergebnis sollten die Stärkederivate eine verlängerte Halbwertzeit im Blutserum aufweisen. Dennoch sollten die Stärkederivate innerhalb einer physiologisch vernünftigen Zeit restlos abbaubar sein.

Ebenso sollte das Löslichkeitsverhalten von Wirkstoffen in wässriger Phase und in organischen Lösungsmitteln durch ihre Anbindung an die benannten Stärkederivate in einem weiten Bereich gesteuert werden können.

Schließlich lag der Erfindung die Aufgabe zugrunde ein möglichst einfaches und kostengünstiges Verfahren zur

Herstellung solcher Stärkederivate und ihrer Kopplungsprodukte mit Wirkstoffen zur Verfügung zu stellen.

Gelöst werden diese Aufgaben sowie weitere, die zwar nicht wörtlich genannt werden, sich aber aus den hierin diskutierten Zusammenhängen wie selbstverständlich ableiten lassen oder sich aus diesen zwangsläufig ergeben, mit den in Anspruch 1 beschriebenen Stärkederivaten. Zweckmäßige Abwandlungen dieser erfindungsgemäßen Stärkederivate werden in den auf Anspruch 1 rückbezogenen Unteransprüchen 2-9 unter Schutz gestellt.

In den Ansprüchen 10-25 werden Konjugate solcher Stärkederivate mit Wirkstoffen unter Schutz gestellt.

Hinsichtlich eines Verfahrens zur Berstellung der Starke-Wirkstoff-Konjugate, bei dem man die genannten Starkederivate als Zwischenprodukt erhält, liefern die Ansprüche 26-28 eine Lösung der zugrunde liegenden Aufgabe.

Die Ansprüche 29-31 beschreiben Arzneimittel, welche die erfindungsgemäßen Stärke-Wirkstoff-Konjugate umfassen und bevorzugte medizinische Verwendungen dieser Arzneimittel.

Durch die Bereitstellung von Verbindungen der Formel

wobei X ein Brom oder Iodatom bedeutet, R\* eine geradkettige oder verzweigte Alkyi-, Aryi- oder Aralkylgruppe bedeutet und R-CO- einen oxidierten substituierten oder unsubstituierten Stärkerest bedeutet, der an der reduzierenden Endgruppe zu einer Carbonsäure oxidiert ist, gelingt es Stärkederivate zur Verfügung zu stellen, die äußerst selektiv an die SH-Punktionen vom Wirkstoffen binden

Weiterhin werden durch die erfindungsgemäße Verbindung die folgenden Vorteile erzielt:

Durch die besondere Ausgestaltung der Stärkederivate wird verhindert, dass dies die Nierenschwelle passieren können, wodurch die Halbwertzeit des Wirkstoffs im Blutserum verlängert wird. Die Halbwertzseit beschreibt die Zeit, nach der die Hälfte des eingesetzten Wirkstoffs abgebaut oder ausgeschieden wurde.

Die Verbindungen der Formel (I) sind innerhalb einer physiologisch vernünftigen Zeit restlos abbaubar und weisen auf der anderen Seite dennoch ein steuerbares Eliminationsverhalten auf.

Derivate nach Anspruch 1 lassen sich generell von jeder Stärke herstellen, die eine zu einer Carbonsäure oxidierbare Gruppe aufweist. Vorzugsweise handelt es sich dabei um die reduzierende Endgruppe einer Stärke. Es wurde gefunden, dass die zuvor genannten Eigenschaften der Verbindung (I) besonders gut errielt werden können, wenn der oxidierte Stärkerest R-CO- ein Hydroxyethylstärkerest ist.

Ausgangsprodukte für die Gewinnung von Hydroxyethylstärke sind Stärken, die einen hohen Gehalt an Amylopektin, der hochwerzweigten Komponente von Stärke, aufweisen, insbesondere Kartoffelstärke, Wachmanisstärke, Sorghumstärke oder wachsartige Reisstärke.

Zur groben Voreinstellung des beabsichtigten Molekulargewichts werden diese Stärken einer hydrolytischen Abbaureaktion unterworfen. Dabei wird das Molekulargewicht von etws 20.000.000 Delton auf mehrere Millionen Dalton reduziert.

Bei der anschließenden alkalischen Hydroxyethylierung mit bekannten Hydroxyethylierungsmittehn ist die Einführung einer Hydroxyethylgruppe in Position 2, 3 und 6 der Anhydroglucoseeinheit möglich. Disubstituierte Einheiten, wie 2,3-Dihydroxyethylanhydroglucose, 2,6-Dihydroxyethylanhydroglucose, 2,6-Dihydroxyethylanhydroglucose werden dabei mit geringerer Wahrscheinlichkeit bei der Synthese gebildet.

Für die Erfassung der Substitution durch Hydroxyethylgruppen existieren zwei unterschiedlich definierte Substitutionsgrade. Der Substitutionsgrad MS (molar substitution) ist definiert als die durchschnittliche Anzahl von Hydroxyethylgruppen pro Anhydroglucoseeinheit. Er wird ermittelt aus der Gesamtanzahl der Hydroxyethylgruppen in einer Probe, beispielalweise nach Morgan, durch Atherspaltung und anschließender quantitativer Bestimmung von Ethyliodid und Ethylen, die hierbei gebildet werden.

Hingegen ist der Substitutionsgrad DS (degree of substitution) definiert als der Anteil der substitution definiert als der Anteil der substitutierten Anhydroglucoseeinheiten aller Anhydroglucoseeinheiten. Ihn kann man bestimmen aus der gemessenen Menge der unsubstituierten Glucose nach Hydrolyse einer Probe. Aus diesen Definitionen ergibt sich, daß MS > DS. Für den Fall, daß nur Monosubstitution vorliegt, also jede substituierte Anhydroglucoseeinheit nur eine Hydroxyethylgruppe träct, ist NS = DS.

Ein Hydroxyethylstärkerest innerhalb der Formel (I) der vorliegenden Erfindung weist bevorzugt einen Substitutionsgrad MS von 0,1 bis 0,8 auf. Besonders bevorzugt weist der Hydroxyethylstärkerest einen Substitutionsgrad MS von 0,4 bis 0,7 auf.

Die Reaktivität der einzelnen Hydroxygruppen in der unsubstituteren Anhydroglucoseeinheit gegenüber Hydroxyethylierung ist je nach Reaktionsbedingungen unterschiedlich. Innerhalb gewisser Grenzen ist dadurch das Substitutionsmuster, also die einzelnen, unterschiedlich substituierten Anhydroglucosen, die statistisch auf die einzelnen Polymenmoleküle verteilt sind, beeinflubbar. Vorteilhaft werden überwiegend die sind, beeinflubbar. 8

 $C_2$ - und die  $C_6$ -Position hydroxyethyliert, wobei die  $C_6$ -Position aufgrund ihrer leichteren Zugänglichkeit häufiger substituiert wird.

Vorzugsweise verwendet werden im Rahmen dieser Erfindung überwiegend in C2-Position substituierte Hydroxyethylstärken (HES), die möglichst homogen substituiert sind. Die Herstellung solcher HES wird in EP 0 402 724 B2 beschrieben. Sie sind innerhalb einer physiologisch vernünftigen Zeit restlos abbaubar und weisen auf der anderen Seite dennoch ein steuerbares Eliminationsverhalten auf. Die überwiegende Co-Substitution macht die Hydroxyethylstärke relativ schwierig abbaubar für α-Amylase. Es ist von Vorteil, daß möglichst keine innerhalb der Polymermoleküle hintereinander substituieren Anhydroglucoseeinheiten auftreten, um die restlose Abbaubarkeit zu gewährleisten. Weiterhin besitzen solche Hydroxyethylstärken trotz der niedrigen Substitution eine ausreichend hohe Löslichkeit in wässrigem Medium, so daß die Lösungen auch über längere Zeiträume stabil sind und sich keine Agglomerate bzw. Gele bilden.

Bezogen auf die Hydroxyethylgruppen der Anhydroglucoseeinheiten weist ein Hydroxyethylstärkerest innerhalb der Formel (I) der vorliegenden Erfindung bevorzugt ein Verhältnis von Cg:Cg-Substitution im Bereich von 2 bis 12 auf. Besonders bevorzugt beträgt das Verhältnis von Cg:Cg-Substitution 3 bis 11.

Zur Kopplung mit einem Wirkstoff werden Hydroxyethylstärken (HES) bevorzugt an ihrem reduzierenden Ende zur Carbonsäure bzw. zum Lacton oxidiert. De 196 28 705 Al beschreibt ein Verfahren, in dem HES mit Iod/Kaliumhydroxid am reduzierenden Ende oxidiert wird. Eine anschließende Kopplung an einen Wirkstoff kann über die erhaltene Säurefunktion erfolgen.

Der Rest R-CO- in der erfindungsgemäßen Verbindung der Formel (I) bezeichnet in der bevorzugten Ausgestaltung einen oxidierten Hydroxyethylstarkerest, der an der reduzierenden Endgruppe auf die beschriebene Art und Weise zu einer Carbonskure oxidiert ist Weise zu einer Carbonskure oxidiert ist

Bedingt durch den Einsatz des natürlichen Ausgangsrohstoffes Amylopektin sowie durch das Herstellungsverfahren, bei dem im gewissen Umfang eine Spaltung der Polymerketten notwendig ist, liegt Hydroxyethylstärke nicht als molekulareinheitliche Substanz mit definiertem Molekulargewicht vor, sondern als Gemisch von Molekülen unterschiedlicher Größe, die auch verschieden durch Hydroxyethylgruppen substituiert sind. Die Charakterisierung solcher Gemische bedarf der Zuhilfenahme statistisch gemittelter Größen (vgl. K. Sommermeyer et. al., "Klinisch verwendete Hydroxyethylstärke: Physikalisch-chemische Charakterisierung", Krankenhauspharmazie, 271 (1987)). Zur Kennzeichnung des durchschnittlichen Molekulargewichts dient daher das gemittelte Molekulargewicht Mw. Die allgemeine Definition dieses Mittelwerts lautet:

$$\mathbf{M_w} = \frac{\sum_i N_i \bullet M_i^w}{\sum_i N_i \bullet M_i^{w-i}}$$

Ein Hydroxyethylstärkerest R-Oo-innerhalb der Formel (I) der vorliegenden Erfindung besitzt bevorzugt ein mittleres Noelkulargewicht Mw von 2.000 bis 1.000.000 D (bestimmt mit Gelpermeationschromatographie). Noch mehr bevorzugt beträgt das mittlere Molekulargewicht Mw 5.000 bis 500.000 D und am meisten bevorzugt 8.000 bis 50.000 D.

Die Gruppe R" in der Verbindung (I) kann sowchl gesättigte als auch ungesättigte Bindungen enthalten. Ein Alkyl-, Arylrest oder Aralkylrest als R" kann ebenso weitere Substituenten enthalten, wie z.B. Alkyl-, Aryl-, Arslkyl-, Halogen-, Carbonyl-, Acyl-, Carboxyl-, Carboxylester-, Bydroxy, Thiol-, Alkoxyund/oder Alkylthiosubstituenten. In einer bevorzugten Ausführungsform ist R" eine Gruppe der Formel (CHz), wobei n eine ganze Zahl von 1 bis 10 bedeutet. Besonders bevorzugt ist R" eine Ethylen-, Propylen-, Butylen-, Pentamethylen-, Hexamethylen- oder Oktamethylengruppe.

Die Erfindung betrifft ebenfalls Stärke-Wirkstoff-Konjugate der allgemeinen Formel (II)

wobei R<sup>m</sup> eine geradkettige oder verzweigte Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe bedeutet, R-OD- einen oxidierten substituierten oder unsubstituierten Stärkerest bedeutet, der an der reduzierenden Endgruppe zu einer Carbonsäure oxidiert ist, und R' der Rest eines Wirkstoffs ist.

Die Starke-Wirkstoff-Konjugste der Formel (II) sind Kopplungsprodukte aus den zuvor beschriebenden Verbindungen der Formel (I) und einem Wirkstoff, welcher mindestens eine SH-Gruppe enthält. Die Reste R-CO- und R\* haben die selben Bedeutungen wie bereits zuvor anhand der Formel (I) erläutert.

Bevorzugte Wirkstoffe R'-SH, die als Rest R'-S- in den Verbindungen der Formel (II) enthalten sind, sind ausgewählt aus einem Peptid, einem Frotein, einem Amtibiotikum, einer Mukleinsäure, oder einem Hormon. Voraussetzung ist, dass diese Verbindungen mindestens eine SH-Gruppe enthalten.

Sa kann sich ebenso um ein Protein oder Petid handeln, dem ein Cysteinrest durch gezielte Mutagenese eingeführt wurde. Sofern in Proteinen oder Peptiden keine SH-Gruppen vorhanden sind, können im Rahmen der vorllegenden Ertindung sogenannte Cysteinmuteine von therapeutischen Proteinen verwendet werden, bei denen durch gentechnisch gezielte Mutagenese ein Austausch bzw. eine Einführung von Cysteinresten gezielt durchgeführt wurde. Ein solcher Austausch ist der Fachwelt bekannt und u.a. beschrieben in: A. Bendele et al., Short Communication: Renal Tubular Vacuolation in Animals Treaded with Polyethylene-Glycol conjugated Froteins, Toxicological Sciences 42, 152-157 (1998).

Ebenso können SH-Funktionen in Wirkstoffe, die eine primäre Aminogruppe tragen, durch Umsetzung mit 2-Iminothiolan (Trauts-Reagenz) eingeführt werden, bevor man die Wirkstoffe mit Verbindungen der Formel (I) umsetzt. Die Einführung von SH-Funktionen in Wirkstoffe, wie z.B. in Proteine, mittels dieser Methode ist der Fachwelt alloemein bekannt.

Bevorzugte Wirkstoff-Proteine sind therapeutische Antikörper, Antikörper-Fab-Fragmente oder Antikörper-F(ab');-Fragmente. Solche Antikörper Fragmente sind wegen ihres relativ kleinen Molekulargewichts leicht nierengängig und können durch die Derivatisierung mit Stärke in ihrer Serum-Halbwertszeit verlängert werden. Ebenso wurde im Rahmen der vorliegenden Erfindung festgestellt, dass der hydrolytische Abbau der Antikörper bzw. der Antikörperfragmente durch Proteasen mit Hilfe der Derivatisierung mit Hydroxyethylstärke verringert werden kann.

In weiteren bevorzugten Ausführungsformen handelt es sich bei dem Wirkstoff um ein Cytokin, insbesondere um ein Interferon a 2a oder ein Interferon a 2b, oder um Erytropoetin.

Im Rahmen der vorliegendem Erfindung wurde festgestellt, dass die Löslichkeit eines Wirstoffs im wäßrigen Medium beeinflusst werden kann, wenn man diesen an eine Verbindung der Formel (I) koppelt und in ein Stärke-Wirkstoff-Konjugat der Formel (II) überführt.

Im Rahmen der Erfindung wurde ebenfalls festgestellt, dass die Löslichkeit eines Proteins oder Enzyms in organischen Lösungsmitteln erhöht werden kann, wenn man das Protein oder Enzym an eine Verbindung der Formel  koppelt und in ein Stärke-Wirkstoff-Konjugat der Formel (II) überführt. Bevorzugte aprotische Lösungsmitteln sind Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid oder Dimethylacetamid.

Die vorliegende Erfindung betrifft in einem weiteren Aspekt ebenso ein Verfahren zur Herstellung der vorangehend beschriebenen Stärke-Wirkstoff-Konjugate der Formel (II). Als Zwischenprodukt dieses Verfahrens wird das eingangs beschriebene Stärkederivat der Formel (I) erhalten. Das Verfahren ist durch folgende Schritte gekennzeichnet:

- a) Zunächat werden die reduzierenden Endgruppen einer substituierten oder unsubstituierten Stärke selektiv zur Carboxyl- oder Lactongruppe oxidiert. Bevorzugt wird Bydroxyethylstärke eingesetzt. Die Oxidation kann beispielsweise mit Iod/Kaliumhydroxid entsprechend DE 196 28 705 Al erfolgen.
- b) Die in Schritt a) erhaltene oxidierte Stärke oder Hydroxyethylstärke wird an ihrer Carboxylgruppe oder Lactongruppe mit einem Diamin

#### HIN-K-NH

umgesetzt, wobei R" einen Alkyl-, Aryl- oder Aralkylrest bedeutet, welcher verzweigt oder unverzweigt sein kann. Ebenso können die genannte Reste sowohl gesättigte als auch ungesättigte Bindungen enthalten. Ein Alkylrest, Arylest oder Aralkylrest kann ebenso weitere Substituenten enthalten, wie z.B. Alkyl-, Aryl-, Aralkyl-, Nalogen-, Carbonyl-, Aryl-, Carboxyl-, Carboxylester-, Hydroxy, Thiol-, Alkoxyund/oder Alkylthiosubstituenten.

Vorzugsweise ist R" ein unverzweigter gesättigter Alkylrest (CHg), wobei n eine ganze Zahl von 2 bis 10 bedeutet. Besonders bevorzugte Verbindungen sind Ethylendiamin, 1,3-Diaminopropan, 1,4-Diaminobutan, 1,5-Diaminopentan, 1,6-Diaminohexan und 1,8-Diaminooktan

Durch die Umsetzung der oxidierten substituierten oder unsubstituierten Stärke mit dem zuvor beschriebenen Diamin erhält man eine Verbindung der Formel (III)

in der R-CO- einen, wie schon eingangs anhand der Formel (I) beschriebenen, oxidierten substituierten oder unsubstituierten Stärkerest darstellt, der an der reduzierenden Endgruppe zu einer Carbonsäure oxidiert ist.

c) Die Werbindung der Formel (III) wird mit einer Halogenessigsäure und 1-Ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl) carbodiimid als Aktivator zu einer Verbindung der Formel (I) umgesetzt

bei der X ein Brom oder Iodatom bedeutet.

d) Schließlich wird die Verbindung der Formel (I) mit einem Wirkstoff mit mindestens einem Thiolrest R'-SH zu einem Stärke-Wirkstoff-Konjugat der allgemeinen Formel (II) umgesetzt.

wobei R' einen Wirkstoffrest darstellt

Es wurde gefunden, dass unter neutralen bis leicht alkalischen Bedingungen die Thiolgruppe eines Mirkstoffs schneller als andere reaktive Gruppen mit Verbindungen der Formel [I] reagiert. Vorzugweise beträgt der pin-Wert 6,5-6,5. Unter diesen Bedingungen findet eine Deprotonierung der Thiolgruppe zum Thiolation statt, welches besonders reaktiv ist und selektiv mit Verbindungen der Formel [I] reagiert.

Es wurde festgestellt, dass mit dem voranstehend beschriebenen Verfahren die Derivatisierung eines Wirkstoffs durch Kopplung an eine Stärke Bußerst selektiv durchgeführt werden kann. Selektiv bedeutet in diesem Fall, dass ein Wirkstoff im wesentlichen nur über seine Thiolgruppen mit Verbindungen der Formel (I) reagiert und dass die Kopplung zum Stärke-Wirkstoff-Konjugat im wesentlichen nur über Thioetherbindungen stattfindet. Besonders bevorzugt wird das Kopplungsverfahren mit SH-Gruppen enthaltenden Peptiden oder Proteinen durchgeführt. Dabei ist eine Reaktion der Verbindung (I) auch mit SS-Gruppen eines Proteins oder Peptids möglich, nachdem diese in SH-Gruppen überführt wurden.

Die Ausbeuten der Umsetzung von Verbindungen der Pormel (I) mit einem SH-Gruppen enthaltenden Peptid oder Protein betragen je nach Molekulargewicht des Proteins oder Peptids und der Anzahl der SH- oder SS-Gruppen zwischen 20% und 90%. Im günstigen Fall ist demzufolge eine weitgehend quantitative Kopplung eines Wirkstoffs an den Stärketräger erreichbar.

Es ist ebenso möglich, ein Zwischenprodukt der Formel (III) in Schritt c) des oben beschriebenen Verfahrens statt mit einer Halogenessigsäure mit anderen gebräuchlichen Vernetzungsmitteln umzusetzen. In diesem Fall reagiert eine funktionelle Gruppe des Vernetzungsmittels mit der primären Aminogruppe der Verbindung (III). Im folgenden Schritt reagiert eine der übrigen funktionellen Gruppen des Vernetzungsmittels mit einer funktionellen Gruppe eines Wirkstoffes, vorzugsweise mit einer SH-Gruppe, wodurch ein Stärke-Wirkstoff-Konjugat gebildet wird. Gebräuchliche Vernetzungsmittel sind z.B. bifunktionelle Vernetzungsmittel mit α-ω-endständigen gleichartigen oder verschiedenen funktionellen Gruppen. Eine Übersicht über solche Vernetzungsmittel ist im Katalog der Firma Perbio (2001/2002) zu finden.

Weiterhin ist es möglich und für den Fachmann selbstverständlich, einen eingangs beschriebenen Starkerest doer Hydroxyethylstärkerest, der an der reduzierenden Endgruppe zu einer Carbonsäure oxidiert ist, direkt mit einem der oben beschriebenen gebräuchlichen Vernetzungsmittel umzusetzen. In diesem Fall reagiert eine funktionelle Gruppe des Vernetzungsmittels mit der Carboxylgruppe der oxidierten Stärke bzw. Hydroxyethylstärke. Im folgenden Schritt reagiert eine der übrigen funktionellen Gruppe des Vernetzungsmittels mit einer funktionellen Gruppe eines Wirkstoffes, vorzugsweise mit einer SH-Gruppe, wodurch ein Stärke-Wirkstoff-Konjugat gebildet wird.

Gemäß einem Aspekt der vorliegenden Erfindung werden die zuvor beschriebenen Stärkederivate von Wirkstoffen zur Herstellung eines Armeimittels verwendet. Vorzugsweise handelt es sich dabei um ein Armeimittel zur Behandlung von Infektionskrankheiten oder hormoneller Störungen. In diesem Zusammenhang kann ein solches Arzneimittel übliche pharmazeutische Hilfastoffe entballen.

Nachfolgend wird die Erfindung durch ein Beispiel beschrieben, ohne dass die Erfindung auf dieses beschränkt werden soll.

#### Beispiel 1:

10 g analog DE 196 28 705 Al hergestelltes Konjugat aus oxidierter Hydroxyethylstärke mit einem mittleren Molekulargewichtes Mw von 40.000 und einem Substitutionagrad MS von 0,2 wurden zusammen mit
Ethylendiamin in 50 ml destilliertem Wasser gelost. 0,2
g Bromessigsäure vurden in 5 ml destilliertem Wasser
gelost, der pH-Wert mit 0,01 normaler Natronlauge auf
4,5 eingestellt und diese Lösung zu der oben
beschriebenen aminofunktionalisierten Hydroxyethylärke
gegeben. Während des Rührens wurden 0,1 g 1-Ethyl-3-(3dimethylaminopropyl)carbodiimid zur Reaktionsmischung
gegeben, und der pH-Wert für eine Stunde durch Zugabe
von 0,01 normaler Salzsäure und anschließend 0,01
normaler Natronlauge bei 4,5 gehalten. Nach weiteren 2
Stunden Reaktionszeit wurde das Reaktionsprodukt
ultrafiltziert und danach mit Ethanol gefällt und
gewaschen und unter Lichtschutz in Vakum getrocknet.

#### Patentansprüche

Stärkederivate der Formel (I)

wobei X ein Brom oder Todatom bedeutet, R" eine geradkettige oder verzweigte Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe bedeutet und R-CO- einen oxidierten substituierten oder unsubstituierten Stärkerest bedeutet, der an der reduzierenden Endgruppe zu einer Carbonsäure oxidiert ist.

- Stärkederivate nach Anspruch 1, wobei R" eine Gruppe der Formel (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> ist und n eine ganze Zahl von 1 bis 10 bedeutet.
- Stärkederivate nach Anspruch 1 oder 2, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der ein Nolekulargewicht Mw von 2.000 bis 1.000.000 D aufweist.
- 4. Stärkederivate nach Anspruch 1 oder 2, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der ein Molekulargewicht Mw von 5.000 bis 500.000 D aufweist.
- 5. Stärkederivate nach Anspruch 1 oder 2, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der ein Molekulargewicht Mw von 8.000 bis 250.000 D aufweist.

- Stärkederivate nach Anspruch 1-5, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der einen Substitutionsgrad MS von 0,1 bis 0,8 aufweist.
- 7. Stärkederivate nach Anspruch 1-5, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der einen Substitutionsgrad MS von 0,4 bis 0,7 aufweist.
- 8. Stärkederivate nach Anspruch 1-7, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsaure oxidierter Bydroxyethylstärkerest ist, der ein Verhältnis von C<sub>2</sub>:C<sub>6</sub> Substitution im Bereich von 2-12, bezogen auf die Bydroxyethylgruppen der Anhydroglucoseeinheiten, aufweist.
- 9. Stärkederivate nach Anspruch 1-7, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der ein Verhältnis von Cg:Cg sübstitution im Bereich von 3-11, bezogen auf die Hydroxyethylgruppen der Anhydroglucoseeinheiten, aufweist.
  - Stärke-Wirkstoff-Konjugate der Formel (II)

wobei R" eine geradkettige oder verzweigte Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe bedeutet, R-CO- einen oxidierten substituierten oder unsubstituierten Stärkerest bedeutet, der an der reduzierenden Endgruppe zu einer Carbonsäure oxidiert ist, und R' der Rest eines Wirkstoffs ist.

- 11. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 10, wobei R" eine Gruppe der Formel (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub> ist und n eine ganze Zahl von 1 bis 10 bedeutet.
- 12. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 10 oder 11, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidiertor Hydroxyethylstärkerest ist, der ein Molekulargewicht Mw von 2.000 bis 1.000.000 D aufweist.
- 13. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 10 oder 11, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der ein Molekulargewicht Mw von 5.000 bis 500.000 D aufweist.
- 14. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 10 oder 11, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyothylstärkerest ist, der ein Molekulargewicht Mw von 8.000 bis Z50.000 D aufweist.
- 15. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 10-14, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der einen Substitutionsgrad MS von 0,1 bis 0,8 aufweist.
- 16. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 10-14, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der einen Substitutionsgrad MS von 0,4 bis 0,7 aufweist.

- 17. Starke-Wirkstoff-Konjugate mach Anspruch 10-16, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsaure oxidierter Hydroxyethylstärkerest ist, der ein Werhaltnis von C<sub>2</sub>:C<sub>6</sub> Substitution im Bereich von 2-12, bezogen auf die Hydroxyethylgruppen der Anhydroglucoseeinheiten, aufweist.
- 18. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 10-16, wobei der Rest R-CO- ein zur Carbonsäure oxidierter Rydroxysthylstärkerest ist, der ein Verhältnis von C<sub>2</sub>:C<sub>6</sub> Substitution im Bereich von 3-11, bezogen auf die Rydroxysthylgruppen der Anhydroglucoseeinheiten, aufweist.
- Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 10-18, wobei der Wirkstoff ausgewählt ist aus einem Peptid, einem Protein, einem Antibiotikum, einer Nukleinsaure oder einem Hormon.
- 20. Stärke-Hirkstoff-Konjugate nach Anspruch 19, wobel es sich bei dem Protein um einen Antikörper, ein Antikörper-Fab-Fragment oder ein Antikörper-F(ab')<sub>2</sub>-Fragment handelt.
- Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 19, wobei es sich bei dem Protein um Erythropoetin handelt.
- 22. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 19, wobei es sich bei dem Protein um ein Peptid oder Protein handelt, dem durch gezielte Mutagenese ein Cysteinrest einoefügt wurde.

- 23. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 19, wobei es sich um einen Wirkstoff handelt, dem durch Umsetzung mit 2-Iminothiolan eine SH-Funktion eingefügt wurde.
- Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 19, wobei es sich bei dem Wirkstoff um ein Cytokin handelt.
- 25. Stärke-Wirkstoff-Konjugate nach Anspruch 24, wobei das Cytokin ausgewählt ist aus Interferon  $\alpha$  2a und Interferon  $\alpha$  2b.
- Verfahren zur Herstellung von Stärke-Wirkstoff-Konjugaten, dadurch gekennzeichnet, dass man
- a) die reduzierenden Endgruppen einer substituierten oder unsubstituierten Stärke zur Carboxyl- oder Lactongruppe oxidiert,
- b) die in Schritt a) hergestellte Carboxylgruppe bzw. das Lacton mit einem Diamin

#### HN-R-NH

wobei R" eine geradkettige oder verzweigte Alkyl-, Aryl- oder Aralkylgruppe bedeutet, zu einer Verbindung der Formel (III) umsetzt

wobei R-CO- einen oxidierten substituierten oder unsubstituierten Stärkerest bedeutet, der an der reduzierenden Endgruppe zu einer Carbonsäure oxidiert ist,

c) die Verbindung der Formel (III) mit einer Halogenessigsäure und 1-Ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl) carbodiimid als Aktivator zu einer Verbindung der Formel (I) umsetzt

wobei X ein Brom oder Iodatom bedeutet, und

 d) die Verbindung der Formel (I) mit einem mindestens eine SR-Gruppe enthaltenden Wirkstoff R'SH zu einem Stärke-Wirkstoff-Konjugat der allgemeinen Formel (II) umsetzt.

wobei R' einen Wirkstoffrest darstellt.

27. Verfahren nach Anspruch 26, dadurch gekennzeichnet, dass R" eine Gruppe der Formel  $\{Cii_2\}_n$  ist, wobei n eine ganze Zahl von 1 bis 10 bedeutet.

- 28. Verfahren nach Anspruch 26 oder 27, dadurch gekennzeichnet, dass die Umsetzung des Schrittes d) bei einem pH-Wert zwischen 6,5 und 8,5 durchgeführt wird.
- Arzneimittel, umfassend ein Stärke-Wirkstoff-Konjugat gemäß den Ansprüchen 10-25.
- 30. Verwendung von Stärke-Wirkstoff-Konjugaten gemäß den Ansprüchen 10-25 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Infektionskrankheiten.
- Verwendung von Stärke-Wirkstoff-Konjugaten gemäß den Ansprüchen 10-25 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung hormoneller Störungen.

#### NTERNATIONAL SEARCH REPORT

	Internetical Application No.
П	PCT/EP 03/01716

IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C08B31/00 A61K31/718 A61K47/	36				
According to	o international Putant Classification (IPC) or to both millional classific	ation and PC	1			
	SEARCHED					
IPC 7	to Practice Substitution Whiteman Concernitation sensitive (classification system foliament by classification system) JPC 7 COBB AGIK  TOTAL TOTAL STATEMENT OF THE STATEMENT OF					
	ion searched other then minimum documentative to the extent that o					
Enclosed data base consider during the International search prese of data base and, whitee predicts, centric britts used)  EPO-Internal, CHEM ABS Data, WPI Data, PAJ						
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Casegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	levani passoges	Relevant to claim No.			
P,A	DE 101 35 694 A (SUPRAMOL PARENTE COLLOIOS G) 6 February 2003 (2003 examples 3,4					
A	FR 2 600 897 A (PF MEDICAMENT) 8 January 1988 (1988-01-06) claims 1-3,6					
A	of 196 28 705 A (RESENTUS Ae) IS January 1998 (1999-01-15) cited in the application claim 1; examples A.BI,B2,C		9			
Pust	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent femily members are faled	h sne:			
Special congress of cities concerned:  "I start convergence of cities concerned in the start which has a start of the control of the cities of the control o						
1	10 June 2003 18/06/2003					
Name and realing address of the ISA Ashertand officer Earthy Part Class, P.S. 5518 Patentizan 2 Till, (-11-70)340-5940, Tk. 31 551 sport.						
	Tel. (+31-70) 346-348. Tr. 31 651 opo nt. Radke, M					

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form POTASA/210 (patent family sures) (July 1993)

CT/EP 03/01716

					03/01/10
Petent document cited in search report		Publication date		Potent lensily momber(s)	Publication date
DE 10135694	A	06-02-2003	DE	10135694 A1	06-02-2003
FR 2600897	A	08-01-1988	FR	2600897 A1	08-01-1988
DE 19628705	A	15-01-1998	DE	19628705 A1	15-01-1998
			AT	209931 T	15-12-2001
			AU	710879 B2	30-09-1999
			AU	3541197 A	02-02-1998
			BR	9710865 A	11-01-2000
			CA	2258947 A1	15-01-1998
			DE	59705678 D1	17-01-2002
			ÐK	912197 T3	18-03-2002
		WO	9801158 A2	15-01-1998	
			EP	0912197 A2	06-05-1999
			ES	2166551 T3	16-04-2002
			JP	2000514434 T	31-10-2000
			PT	912197 T	31-05-2002
			US	6083909 A	04-07-2000

### INTERNATIONALER\_RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 03/01716

	PTERRUNG DES ANNELDUNGSSEGENSTANDES COSB31/00 A61K31/718 A61K47/3	-			
	fernationelen Petentklassifikation (PK) oder nach der nationalen Kler RCHERTE GEBIETE	stification and der PK			
Recherchie	eer Mindestpridation (Obsestinationssystem used Klassificationssymbol COSB A61K	de)			
	rte ober olcht zuro Mindestpräfstoff gehösende Verötlerällchungen, ad				
	eristernationales Recherche konsultants existrorische Desembank pl ternal, CHEM ABS Gata, WPI Data, PAU		Sudibegilfe)		
C. ALS WE	PSENTLICH ANGESCHENE UNTERLAGEN				
Kategoria*	Bezeichnung der Verbffentlichung, soweit erforderlich unter Angeb	e der in Detrecht kommendes Teile	Belt, Anspruch Nr.		
P,A	DE 101 35 694 A (SUPRAMOL PARENTERAL COLLOIDS G) 6. Februar 2003 (2003-02-06) Beispiele 3,4				
A	FR 2 600 897 A (PF MEDICAMENT) 8. Januar 1988 (1988-01-08) Ansprüche 1-3,6				
A	OE 196 28 705 A (FRESENIUS AG) 15. Januar 1999 (1980-01-15) in der Anneddung erwähnt Anspruch 1; Beispiele A,81,82,C				
☐ wet	lem Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu selenat	X Siche Ankang Patentumille			
"Ensonder "A" Veröße aber n "E" äheres Anno: "L" Veröße schäfenden senär enden senärtge "O" Veröße eine E "P" Veröße dem b	Kinggründ von eingelbesen Verdinnstrauspas oldzung die der einzenen Stand of Forthe derbind, Litt als besondes belantem anzuseren bit. Deutsennt, die jacke der ein oder werd den Internationelen sitzbung die gegent ist, einen Professenspruch zweinhalt er- sitzbung die gegent ist, einen Professenspruch zweinhalt er- en zu jamen, der der zu der der unternationelen der die zu steine einer der des vertretzungs gelein anzu- der die zu steine einer besonderen Grand engeglein die je- ziehnung der der der Beschlichte der der der der der zu steine einer Beschlichte der gegenbeit die je- der der zu steine einer Beschlichte der gegenbeit die je- der der der der Beschlichte der der der der der der der der der der der der der der der der der	** Tydina Verificient de nach geder der Greiche dem Pfeitherden werdfellen Ammeldung richt belätelt, sonden mit Leftmann geweideligenden Pfeither Leftmann geweideligenden Pfeither verificient der Schreibung von bei der Vertflerielt des genachte des werdflerielt einst deht sein der Vertflerielt des genachte des werdflerielt einst des des des genachte des vertflerielt werden der Fallgeit bei der Schreibung von besondere für Eingereit des vertflerieltsberichen für Eingereit des vertflerieltsberichten der Fallgeit des vertflerieltsberichten des Fallgeitsberichten des vertflerieltsberichten des Fallgeitsberichten des vertflerieltsberichten des vertflerielt	zom Vendähndris des oer oder der bir zigundellingenden kung die beenspruchte Edinderig bung nicht els neu oder bil fühlet worden kung die beenspruchte Edinderig ein bestehend beimother, einer oder mehranen en diesen verbehndung geloracht vord und und bestehenden geloracht vord und und present und Palestiannis ist.		
Detum des	Absolitustes der Internettonalen Recharche	Absendedaturs des Internationalen Re-	cherokenberichts		
1	O. Juni 2003	18/06/2003			
Nero und Potenschrift der Hammidssein Reidenscheidenbergeringen in der State 2 n. – 2020 kn/l State (d. – 2020 kn/l State) n. – 21 des State (d. – 2020 kn/l State) n. – 21 des State (d. – 2020 kn/l State) n. – 21 des State (d. – 2020 kn/l State) n. – 21 des State (d. – 2020 kn/l State) n. – 21 des State (d. – 2020 kn/l State) n. – 21 des State (d. – 2020 kn/l State) n. – 21 des State (d. – 2020 kn/l					

## INTERNATIONALER BECHERCHENBERICHT Angeben zu Veröffenlichungen 2 zur seiben Pelantfamilie gehören

PCT/EP 03/01716

	lecherchenbericht rtes Palentdokume	nt	Dalum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Detum der Veröffentlichung
0E	10135694	Α	06-02-2003	DE	10135694	A1	06-02-2003
FR	2600897	A	08-01-1988	FR	2600897	A1	08-01-1988
OE	19628705	A	15-01-1998	DE AT AU BR CA DE DK WO EP ES JP PT US	19628705 209931 710879 3541197 9710865 2258947 59705678 912197 9801158 0912197 2166551 2000514434 912197 6083909	T B2 A A A A A A A A A A A A A A A A A A	15-01-1998 15-12-2001 30-09-1999 02-02-1998 11-01-2000 15-01-1998 07-01-2002 18-03-2002 15-01-1998 06-05-1999 16-04-2002 31-05-2002 06-07-2000